

PROGRAMME DE COLLES – CHIMIE – PC

Semaine du 25/09 au 29/09

CONSTITUTION DE LA MATIERE : MODELISATION QUANTIQUE ET REACTIVITE

Chapitre 1 : Orbitales atomiques

I. Les bases de la mécanique quantique

II. L'atome d'hydrogène et les ions hydrogénoïdes

III. Configuration électronique des systèmes polyélectroniques

IV. Architecture du tableau périodique des éléments

Objectifs du chapitre :

▪ Définir les termes :

Fonction d'onde, densité de probabilité de présence, système hydrogénoïde, OA dégénérées, densité de probabilité radiale, rayon d'une OA, surface nodale, charge effective, écrantage (ou effet d'écran), élément chimique, isotope, les quatre nombres quantiques, électron de cœur, électron de valence, diamagnétique, paramagnétique, famille chimique, alcalin, alcalino-terreux, halogène, gaz rare, électronégativité, rayon atomique.

➔ Capacités exigibles :

- Interpréter $|\psi|^2$ comme la densité de probabilité de présence d'un électron en un point.
- Prévoir qualitativement, pour l'atome d'hydrogène et les ions hydrogénoïdes, l'évolution du rayon et de l'énergie associés à une OA en fonction du nombre quantique principal
- Dessiner l'allure des OA s et p
- Etablir la configuration électronique d'un atome ou d'un ion dans son état fondamental

- Déterminer le nombre d'électrons non appariés d'un atome dans son état fondamental
- Relier qualitativement l'évolution du rayon associé à une OA à la charge effective
- Relier qualitativement l'énergie associée à une OA à l'électronégativité de l'atome
- Relier qualitativement le rayon associé aux OA de valence d'un atome à sa polarisabilité
- Relier la position d'un élément dans le tableau périodique à la configuration électronique de l'atome associé à son état fondamental.

Chapitre 2 : Le modèle quantique de la liaison chimique : orbitales moléculaires

I. La théorie des orbitales moléculaires (OM)

1. Fonction d'onde d'une molécule, approximation de Born-Oppenheimer
2. Approximation orbitalaire
3. Théorie CLOA (Combinaison Linéaire d'Orbitales Atomiques)

II. Molécules diatomiques de la première période

1. Expressions des orbitales moléculaires
 - a) Probabilité de présence
 - b) Intégrale de recouvrement
 - c) Expressions des deux solutions
2. Représentations et caractéristiques des OM de H₂
3. Diagrammes d'orbitales moléculaires
 - a) Energie de stabilisation ou de déstabilisation des OM
 - b) Remplissage et utilisation
 - c) Application à l'ion moléculaire He₂⁺ et He₂
4. Combinaison linéaire de deux OA 1s d'énergie différentes
 - a) Allures des OM
 - b) Surface d'isodensité et diagramme d'interaction de l'ion HeH⁺

PROGRAMME DE COLLES – CHIMIE – PC

III. Molécules de type A_2 des éléments de la deuxième période (de Li_2 à Ne_2)

1. Interactions entre OA, principe de construction du diagramme
2. Diagrammes d'OM
 - a) Diagramme non corrélé
 - b) Diagramme corrélé

IV. Molécules diatomiques hétéronucléaires AB

1. Etude du fluorure d'hydrogène HF
2. Etude de l'hydrure de lithium

IV. Molécules plus complexes : méthode des fragments

1. L'hydrure de béryllium BeH_2
2. L'eau H_2O
3. L'éthène $H_2C=CH_2$ (extrait épreuve E3A 2018)

➤ Définir les termes :

Approximation de Born-Oppenheimer, approximation orbitale, OM, CLOA, intégrale de recouvrement, OA qui interagissent, surface d'isodensité, recouvrement axial/latéral, OM liante/antiliante/non-liante, indice de liaison, OM dissymétrique, diagramme corrélé/non corrélé, orbitale de fragment, diagramme d'OM, orbitales frontalières, HO (haute occupée) et BV (basse vacante).

➤ Capacités exigibles :

- Identifier les conditions d'interaction de deux OA : recouvrement et critère énergétique
- Construire des OM de molécules diatomiques par interaction d'OA de même type (s-s, p-p)
- Reconnaître le caractère liant, antiliant ou non-liant d'une OM à partir de sa représentation conventionnelle ou d'une surface d'isodensité
- Identifier la symétrie σ ou π d'une OM à partir de sa représentation conventionnelle ou d'une surface d'isodensité

- Proposer une représentation conventionnelle d'une OM tenant compte d'une éventuelle dissymétrie du système
- Justifier la dissymétrie d'une OM obtenue par interaction d'OA centrées sur des atomes d'éléments différents.
- Prévoir l'ordre énergétique des OM et établir qualitativement un diagramme énergétique d'orbitale d'une molécule diatomique.
- Justifier l'existence d'interactions entre orbitales de fragment en termes de recouvrement ou d'écart d'énergie.
- Décrire l'occupation des niveaux d'énergie d'un diagramme d'OM
- Identifier les orbitales frontalières à partir d'un diagramme d'OM de valence fourni
- Interpréter un diagramme d'OM obtenu par interaction des orbitales de deux fragments, fournies.
- Relier dans une molécule diatomique l'évolution de la longueur et de la constante de force de la liaison à l'évolution de l'ordre de la liaison

Chimie des solutions : TP n°1, dosages de mélanges d'acides ou de polyacides, dosages rédox